ABSTRACT OF WO/0050522 (FA0896 US NA)

L2 ANSWER 1 OF 1 WPIX COPYRIGHT 2002 DERWENT INFORMATION LTD AN 2000-207249 [19] WPIX

DNC C2000-064196

TI Aqueous lead-free cathodically deposited coating used e.g. in lacquering vehicles contains sulfonic acid salts of specified metals.

DC E12 G02 M11

IN KLEIN, K; KUEHHIRT, W

PA (HERK) HERBERTS GMBH & CO KG; (DUPO) DU PONT DE NEMOURS & CO E I CYC 32

PI DE 19908144 C1 20000316 (200019)* 5p

WO 2000050522 A1 20000831 (200044) DE <--

RW: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

W: AU BR CA CN IN JP KR MX PL SK TR US ZA

AU 2000039598 A 20000914 (200063)

BR 2000008514 A 20011106 (200175)

EP 1163302 A1 20011219 (200206) DE

R: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

ADT DE 19908144 C1 DE 1999-19908144 19990225; WO 2000050522 A1 WO 2000-EP1434 20000222; AU 2000039598 A AU 2000-39598 20000222; BR 2000008514 A BR 2000-8514 20000222, WO 2000-EP1434 20000222; EP 1163302 A1 EP 2000-918744 20000222, WO 2000-EP1434 20000222

FDT AU 2000039598 A Based on WO 200050522; BR 2000008514 A Based on WO 200050522; EP 1163302 A1 Based on WO 200050522

PRAI DE 1999-19908144 19990225

AN 2000-207249 [19] WPIX

AB DE 19908144 C UPAB: 20000419

NOVELTY - Aqueous lead-free cathodically deposited coating contains a binder and optionally crosslinker, pigments and/or usual additives, and also one or more sulfonic acid salts of vanadium, manganese, iron, zinc, zirconium, silver, tin, lanthanum, cerium, or bismuth and/or of organometallic compounds in an amount of 0.2-2 wt.%.

DETAILED DESCRIPTION - An INDEPENDENT CLAIM is also included for a process for producing the coating comprising working the sulfonic acid salt into an aqueous dispersion of the coating binder and processing in the usual way to form the coating.

USE - In lacquering vehicles, and for cathodic dipping varnishing (claimed).

ADVANTAGE - The coating has good shear stability. Dwg.0/0

PCT

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(11) International Publication Number: (51) International Patent Classification: WO 00/50522 31 August 2000 (31.08.2000) C09D 5/44 (43) International Publication Date: PCT/EP00/01434 (21) International Application Number: **Published** (22) International Filing Date: 22 February 2000 (22.02.2000) (30) Priority Data: 199 08 144.1 25 February 1999 (25.02.1999) DE (60) Parent Application or Grant E.I. DU PONT DE NEMOURS AND COMPANY, INC. [/]; () . KLEIN, Klausjörg [/]; (). KÜHHIRT, Walter [/]; (). KLEIN, Klausjörg [/]; (). KÜHHIRT, Walter [/]; (). GILLE HRABAL STRUCK NEIDLEIN PROPROOS; ().

(54) Title: CATHODIC ELECTRODEPOSITION COATINGS, THEIR PRODUCTION AND THEIR USE

(54) Titre: VERNIS AU TREMPE A DEPOT CATHODIQUE, SON MODE DE PRODUCTION ET SON UTILISATION

(57) Abstract

The invention relates to aqueous, lead-free cathodic electrodeposition coatings which contain binders and possibly cross-linking agents, pigments and/or usual coating additives as well as a total quantity of between 0.2 and 2 % by weight, calculated as metal and in relation to the resin solids, of one or several sulfonic acid salts of the metals vanadium, manganese, iron, zinc, zirconium, silver, tin, lanthanum, cerium and/or bismuth and/or of organometallic compounds.

(57) Abrégé

L'invention concerne des agents de revêtement à dépôt cathodique aqueux, exempts de plomb, qui contiennent des liants, ainsi qu'éventuellement des réticulants, des pigments et/ou des additifs classiques dans les vernis, de même qu'un ou plusieurs sels d'acide sulfonique des métaux suivants: vanadine, manganèse, fer, zinc, zirconium, argent, étain, lanthane, cérium et/ou bismuth et/ou des composés organométalliques, dont la quantité totale est comprise entre 0,2 et 2 % en poids, exprimée en métal et rapportée aux résines solides.

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) (51) Internationale Patentklassifikation 7: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/50522 C09D 5/44 A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 31. August 2000 (31.08.00) (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/01434 (81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, IN, JP, KR, MX, PL, SK, TR, US, ZA, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, (22) Internationales Anmeldedatum: 22. Februar 2000 (22:02:00) SE). (30) Prioritätsdaten: 199 08 144.1 25. Februar 1999 (25.02.99) Veröffentlicht DE Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): E.I. DU Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen PONT DE NEMOURS AND COMPANY, INC. [US/US]; eintreffen. 1007 Market Street, Wilmington, DE 19898 (US). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KLEIN, Klausjörg [DE/DE]; Richard-Strauss-Allee 33, D-42289 Wuppertal (DE). KÜHHIRT, Walter [DE/DE]; Ackerstrasse 16, D-42857 Remscheid (DE). (74) Anwalt: GILLE HRABAL STRUCK NEIDLEIN PROP ROOS; Brucknerstr. 20, D-40593 Dusseldorf (DE). (54) Title: CATHODIC ELECTRODEPOSITION COATINGS, THEIR PRODUCTION AND THEIR USE

(54) Bezeichnung: KATHODISCH ABSCHEIDBARE TAUCHLACKE, DEREN HERSTELLUNG UND VERWENDUNG

(57) Abstract

The invention relates to aqueous, lead-free cathodic electrodeposition coatings which contain binders and possibly cross-linking agents, pigments and/or usual coating additives as well as a total quantity of between 0.2 and 2 % by weight, calculated as metal and in relation to the resin solids, of one or several sulfonic acid salts of the metals vanadium, manganese, iron, zinc, zirconium, silver, tin, lanthanum, cerium and/or bismuth and/or of organometallic compounds.

(57) Zusammenfassung

Wässrige, bleifreie kathodisch abscheidbare (KTL)-Überzugsmittel, die Bindemittel, sowie gegebenenfalls Vernetzer, Pigmente und/oder lackübliche Additive sowie ein oder mehrere Sulfonsäuresalze der Metalle Vanadin, Mangan, Eisen, Zink, Zirkon, Silber, Zinn, Lanthan, Cer und/oder Wismut und/oder von Organometallverbindungen in einer Gesamtmenge von 0,2 bis 2 Gew.-%, berechnet als Metall und bezogen auf den Harzfestkörper, enthalten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
TA	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Scnegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ.	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA.	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgica	MD	Republik Moldau	TG	Togo
	Barbados	GII	Ghana	MG	Madagaskar	LT	Tadschikistan
BB				MK		TM	Turkmenistan
BE	Belgica	CN	Guinea	MIK	Die ehemalige jugoslawische		
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungara	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	110	Irland	MIN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belanus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo .	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jogoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
СМ	Kamerun		Korea	· PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ.	Kasachstan	RO	Rumanien		
cz	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	ш	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
1							

Description

10		
		Kathodisch abscheidbare Tauchlacke, deren Herstellung und Verwendung
	5	
		Die Erfindung betrifft kathodisch abscheidbare Tauchlacke (KTL), ihre Herstellung
15		und ihre Verwendung in Verfahren zur Beschichtung elektrisch leitfähiger Substrate
		durch kathodische Tauchlackierung.
20	10	KTL-Überzugsmittel sind in großer Vielfalt bekannt. Aus der Patentliteratur sind
20		zahlreiche Beispiele für ökologisch günstige, bleifreie KTL-Überzugsmittel bekannt
•		geworden, die unterschiedlichste Metallverbindungen, insbesondere Zinn- und/oder
		Wismutverbindungen, als Vernetzungskatalysatoren enthalten. Beispielsweise sind aus
25		WO 93/24578 KTL-Überzugsmittel bekannt, die Wismutsalze von aliphatischen
	15	Hydroxycarbonsäuren als Katalysatoren enthalten. WO 98/10024 beschreibt KTL-
		Überzugsmittel, die katalytisch wirksame Mischungen von Wismut und
30		Aminocarbonsäuren enthalten. EP-A-0 509 437 beschreibt KTL-Überzugsmittel,
30		welche als Vernetzungskatalysatoren von aromatischen Carbonsäuren abgeleitete
		Dialkylzinndicarboxylate neben Wismut- oder Zirkonverbindungen als weitere
	20	Katalysatoren enthalten.
35		
		KTL-Bäder werden ständig umgepumpt und unterliegen dabei einer Scherbelastung.
		Ein wichtiges Qualitätskriterium bei KTL-Überzugsmitteln ist ihre Scherstabilität.
		Scherinstabilität tritt bei KTL-Überzugsmitteln in Form von Sedimentationen in
40	25	Erscheinung. Diese Sedimentation führt in der Praxis zu Schmutzeinschlüssen in der
		KTL-Schicht, insbesondere während des KTL-Beschichtungsvorgangs von in
		waagerechter Position befindlichen Substratoberflächen. Im Labor sind derartige
45		Sedimentationserscheinungen durch Bestimmung des Siebrückstandes von KTL-
		Bädem quantifizierbar.
	30	•
		Aufgabe der Erfindung ist die Bereitstellung bleifreier kathodisch abscheidbarer
50		Überzugsmittel mit guter Scherstabilität.

2

quaternisiert vorliegen oder sie werden mit einem üblichen Neutralisationsmittel,

insbesondere einer anorganischen oder organischen Säure, wie z.B. Sulfonsäuren wie

Es hat sich gezeigt, daß diese Aufgabe gelöst werden kann mit wäßrigen bleifreien KTL-Überzugsmitteln, die Bindemittel, sowie gegebenenfalls Vernetzer, Pigmente 10 und/oder lackübliche Additive enthalten, die dadurch gekennzeichnet sind, daß sie Sulfonsäuresalze des Vanadins, Mangans, Eisens, Zinks, Zirkons, Silbers, Zinns, 5 Lanthans, Cers und/oder Wismuts und/oder Sulfonsäuresalze von 15 Organometallverbindungen, vorzugsweise des Zinns in einer Gesamtmenge von 0,2 bis 2 Gew.-%, berechnet als Metall und bezogen auf den Harzfestkörper (bezogen auf Bindemittel, gegebenenfalls vorhandenen Vernetzer und gegebenenfalls andere im 10 KTL-Überzugsmittel enthaltene Harzen, wie z.B. Pastenharze) enthalten. 20 Bei den erfindungsgemäßen bleifreien KTL-Überzugsmitteln handelt es sich um an sich bekannte, wäßrige an der Kathode abscheidbare Elektrotauchlacke, denen 25 Sulfonsäuresalze des Vanadins, Mangans, Eisens, Zinks, Zirkons, Silbers, Zinns, 15 Lanthans, Cers und/oder Wismuts und/oder Organometallsulfonsäuresalze vorzugsweise des Zinns beispielsweise als Bleikatalysatoren ersetzende Vernetzungskatalysatoren zugesetzt werden. 30 Die erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmittel sind wäßrige Überzugsmittel mit einem 20 Festkörper von beispielsweise 10 bis 30 Gew.-%. Der Festkörper besteht aus dem Harzfestkörper, aus dem erfindungswesentlichen Gehalt an Sulfonsäure- bzw. 35 Organometallsulfonsäuresalzen, gegebenenfalls vorhandenen Pigmenten und/oder Füllstoffen und weiteren Additiven. Der Harzfestkörper besteht aus üblichen KTL-Bindemitteln, die kationische oder in kationische Gruppen überführbare Substimenten 40 25 sowie zur chemischen Vernetzung fähige Gruppen tragen, und gegebenenfalls vorhandenen KTL-Pastenharzen und Vernetzern. Die kationischen Gruppen können kationische oder in kationische Gruppe überführbare basische Gruppen, z.B. Amino-, Ammonium-, z.B. quartare Ammonium-, Phosphonium- und/oder Sulfonium-Gruppen 45 sein. Bevorzugt sind Bindemittel mit basischen Gruppen. Besonders bevorzugt sind 30 stickstoffhaltige basische Gruppen, wie Aminogruppen. Diese Gruppen können

55

10

15

20

25

30

35

40

45

10

15

20

25

30

3

Amidosuifonsäure (Sulfaminsäure) oder Methansulfonsäure, Milchsäure, Ameisensäure, Essigsäure, wie dem Fachmann geläufig, in kationische Gruppen überführt. Der Neutralisationsgrad beträgt beispielsweise 20 bis 80 %.

Bei den kationischen bzw. basischen Bindemitteln kann es sich beispielsweise um primäre, sekundäre und/oder tertiäre Aminogruppen enthaltende Harze handeln, deren Aminzahlen z.B. bei 20 bis 250 mg KOH/g liegen. Das Gewichtsmittel der Molmasse (Mw) der KTL-Harze liegt bevorzugt bei 300 bis 10000. Die erfindungsgemäß einsetzbaren Harze unterliegen keiner Beschränkung. Es können die aus der umfangreichen Patentliteratur bekannten verschiedensten selbstvernetzenden KTL-Bindemittel und fremdvernetzenden KTL-Bindemittel/Vernetzer-Kombinationen eingesetzt werden. Beispiele für solche KTL-Harze sind Amino(meth)acrylatharze, Aminoepoxidharze, Aminoepoxidharze mit endständigen Doppelbindungen, Aminoepoxidharze mit primären OH-Gruppen, Aminopolyurethanharze, aminogruppenhaltige Polybutadienharze oder modifizierte Epoxidharz-Kohlendioxid-Amin-Umsetzungsprodukte. Diese Bindemittel können selbstvernetzend sein oder sie werden mit bekannten, dem Fachmann geläufigen Vernetzern im Gemisch eingesetzt. Beispiele für solche Vernetzer sind Aminoplastharze, blockierte Polyisocyanate, Vernetzer mit endständigen Doppelbindungen, Polyepoxidverbindungen, Vernetzer mit cyclischen Carbonatgruppen oder Vernetzer, die umesterungsfähige und/oder umamidierungsfähige Gruppen enthalten.

Zusätzlich zu den KTL-Bindemitteln und gegebenenfalls vorhandenem Vernetzer sowie dem erfindungswesentlichen Anteil an Sulfonsäuresalzen können die erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmittel Pigmente, Füllstoffe und/oder lackübliche Additive enthalten. Als Pigmente und/oder Füllstoffe kommen die üblichen anorganischen und/oder organischen Pigmente in Frage. Beispiele sind Ruß, Titandioxid, Eisenoxid, Kaolin, Talkum oder Siliciumdioxid, Phthalocyaninpigmente und Chinacridonpigmente oder auch Korrosionsschutzpigmente, wie Zinkphosphat. Die Art und Menge der Pigmente richtet sich nach dem Verwendungszweck der KTL-Überzugsmittel. Sollen klare Überzüge erhalten werden, so werden keine oder nur transparente Pigmente, wie z.B. mikronisiertes Titandioxid oder Siliciumdioxid

5

eingesetzt. Sollen deckende Überzüge appliziert werden, so sind bevorzugt farbgebende Pigmente im KTL-Bad enthalten.

Neben den erfindungsgemäß enthaltenen Sulfonsäuresalzen können lackübliche, beispielsweise für KTL-Überzugsmittel übliche Additive in den KTL-Überzugsmitteln enthalten sein. Beispiele dafür sind Netzmittel, Antikratermittel, Verlaufsmittel, Antischaummittel sowie für KTL-Überzugsmittel üblicherweise verwendete organische Lösemittel. Beispiele für derartige Lösemittel sind Alkohole, wie z.B. Cyclohexanol, 2-Ethylhexanol; Glykolether, wie z.B. Methoxypropanol, Ethoxypropanol, Butoxyethanol, Diethylengiykoldiethylether; Ketone, wie z.B. Methylisobutylketon, Methylethylketon, Cyclohexanon; Kohlenwasserstoffe.

Die erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmittel enthalten Sulfonsäuresalze des Vanadins, Mangans, Eisens, Zinks, Zirkons, Silbers, Zinns, Lanthans, Cers und/oder Wismuts und/oder Organometallsulfonsäuresalze, vorzugsweise der vorstehenden Metalle und besonders bevorzugt des Zinns. Bevorzugt sind Sulfonsäuresalze des Wismuts und Organozinnsulfonsäuresalze. Bei den Sulfonsäuresalzen bzw.
Organometallsulfonsäuresalzen, nachstehend zusammenfassend auch kurz als "Sulfonsäuresalze" bezeichnet, handelt es sich um von einer oder mehreren ein- oder mehrbasischen, bevorzugt wasserlöslichen Sulfonsäuren abgeleitete Salze. Beispiele für Sulfonsäuren, von denen die in den erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmitteln enthaltenen Sulfonsäuresalze abgeleitet sein können, sind Amidosulfonsäure und/oder organische Sulfonsäuren wie N. Alkulamidemifensäuren en P. N. G. G.

organische Sulfonsäuren wie N-Alkylamidosulfonsäuren, z.B. N-C1-C4-Alkylamidosulfonsäuren; Alkansulfonsäuren, die im Alkylrest substituiert sein können, wie Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Propansulfonsäure, Trifluormethansulfonsäure, Hydroxyethansulfonsäure, Hydroxypropansulfonsäure; Arylsulfonsäuren, die im Arylrest substituiert sein können, wie Benzolsulfonsäure, Benzoldisulfonsäuren, p-Toluolsulfonsäure, 1- oder 2-Naphthalinsulfonsäure, Dodecylbenzolsulfonsäure. Bevorzugt sind die Salze einbasischer Sulfonsäuren. Besonders bevorzugt sind die Salze einbasischer Alkansulfonsäuren, insbesondere Salze der Methansulfonsäure.

5 .		5
		Der Mengenanteil der Sulfonsäuresalze im erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmittel
		beträgt 0,2 bis 2 Gew. %, bevorzugt 0,5 bis 1,5 Gew%, berechnet als Metall und
10		bezogen auf den Harzfestkörper des KTL-Überzugsmittels. Die Sulfonsäuresalze bzw.
,0		Organometallsulfonsäuresalze können in den erfindungsgemäßen KTL-
	5	Überzugsmitteln in der wäßrigen oder in der dispersen Phase gelöst oder feinverteilt
	•	vorliegen.
15		
		Die Metallsuifonsäuresalze bzw. Organometallsulfonsäuresalze können hergestellt
		werden durch Umsetzung der Sulfonsäuren mit geeigneten Metallverbindungen,
20	10	beispielsweise Metalloxiden, -hydroxiden oder -carbonaten, wie z.B. bevorzugt
20	••	Wismutoxid, bzw. mit geeigneten Organometallverbindungen, beispielsweise
		Hydrocarbylmetalloxiden, wie z.B. bevorzugt Dialkylzinnoxide, wie z.B.
		Dibutylzinnoxid oder Dioctylzinnoxid. Dabei können eine oder mehrere
25		Metallverbindungen im Gemisch und/oder eine oder mehrere
	15	Organometallverbindungen im Gemisch mit einer oder mehreren Sulfonsäuren
		umgesetzt werden. Die Salzbildung kann beispielsweise in Gegenwart von Wasser
30		gegebenenfalls im Gemisch mit organischen Lösemitteln durchgeführt werden.
		The state of the s
		Die Salzbildung durch Umsetzung der Metall- bzw. Organometallverbindungen mit
	20	den Sulfonsäuren kann stöchiometrisch oder mit einem Unterschuß oder mit einem
35		Überschuß an Sulfonsäure erfolgen. Dies sei für Metallsulfonsäuresalze am Beispiel
		der bevorzugten Wismutsulfonsäuresalze erläutert, welche beispielsweise durch
		Umsetzung von Wismutoxid (Bi ₂ O ₃) mit einer einbasischen Sulfonsäure im
40		Molverhältnis 1 : 2 bis beispielsweise 8, bevorzugt 1 : 3 bis 7 gebildet werden
	25	können, wobei ein 1: 6-Molverhältnis von Wismutoxid zu einbasischer Sulfonsäure
		einer stöchiometrischen Umsetzung entspricht. Für Organometallsulfonsäuresalze gilt
		entsprechendes, dies sei am Beispiel der bevorzugten Dialkylzinnsulfonsäuresalze
45		erläutert, welche beispielsweise durch Umsetzung von Dibutylzinnoxid (Bu ₂ SnO) mit
		einer einbasischen Sulfonsäure im Molverhältnis 1:0,5 bis beispielsweise 3,
	30	bevorzugt 1: 1 bis 2,5 gebildet werden können, wobei ein 1: 2-Molverhältnis von
50		Dibutylzinnoxid zu einbasischer Sulfonsäure einer stöchiometrischen Umsetzung
30		entspricht. Nach der Umsetzung kann überschüssige Sulfonsäure vom gebildeten

10

Sulfonsäuresalz abgetrennt oder mit diesem in das erfindungsgemäße KTL-Überzugsmittel eingebracht werden und dort als alleiniges oder Teil der insgesamt als Neutralisationsmittel enthaltenen Säuren dienen. Die Sulfonsäuresalze können als solche isoliert und bei der Herstellung der erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmittel eingesetzt werden oder sie werden ohne Isolierung und Reinigung im Gemisch mit weiteren Bestandteilen des Reaktionsmediums aus der Herstellung der Sulfonsäuresalze eingesetzt, beispielsweise als wäßrige Lösung.

6

15

20

25

10

5

15

30

20

35

40

25

45

30

50

Die Einarbeitung der Sulfonsäuresalze in die KTL-Überzugsmittel kann auf verschiedene Weise erfolgen. Beispielsweise können die Sulfonsäuresalze einer gegebenenfalls schon neutralisierten KTL-Bindemittellösung vor Zugabe wesentlicher Mengen von Wasser als Verdünnungsmittel zugegeben und anschließend unter Rühren homogenisiert werden. Bei Verwendung der entsprechenden Sulfonsäuren als Neutralisationsmittel für die Bindemittel kann alternativ auch beispielsweise mit Metalloxid, -hydroxid oder Organometalloxid gearbeitet werden, wobei die entsprechenden Sulfonsäuresalze in situ gebildet werden; dabei wird vorteilhaft eine gegenüber der zur Neutralisation der KTL-Bindemittel benötigten Sulfonsäuremenge entsprechend angepaßte, erhöhte Sulfonsäuremenge verwendet, in der Regel entsprechend einem Neutralisationsgrad von über 100 %. Bevorzugt ist es, die Sulfonsäuresalze zur fertigen wäßrigen KTL-Bindemitteldispersion oder zum an sich fertigen KTL-Überzugsmittel zuzugeben, beispielsweise als Sulfonsäuresalzlösung, z.B. als wäßrige Sulfonsäuresalzlösung. Die Zugabe als Sulfonsäuresalzlösung kann auch in einem früheren Stadium der Herstellung der erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmittel erfolgen.

Die erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmittel können unabhängig davon, ob es sich um pigmentierte oder um transparente KTL-Überzugsmittel handelt, beispielsweise von Grund auf nach dem sogenannten Einkomponentenverfahren hergestellt werden. Im Fall pigmentierter KTL-Überzugsmittel werden dabei einkomponentige Konzentrate hergestellt durch Verteilen, beispielsweise Dispergieren und gegebenenfalls Anreiben von Pigmenten und Füllstoffen in der organischen Lösung eines KTL-Bindemittels, beispielsweise eines für KTL-Überzugsmittel geeigneten

5 Pastenharzes, Zusatz weiteren organisch gelösten KTL-Bindemittels, Neutralisation mit Säure und im allgemeinen Verdünnen mit Wasser. Die Konzentrate können wasserarm oder wasserfrei und im Regelfall neutralisiert sein. Sie werden bei der 10 Neuerstellung eines KTL-Bades mit Wasser oder im Falle der Festkörperkompensation mit durch KTL-Abscheidung an Festkörper verarmtem KTL-5 Badinhalt vermischt. Der erfindungswesentliche Zusatz an Sulfonsäuresalz kann nach allen vorstehend beschriebenen Zugabemethoden erfolgen. 15 Die erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmittel können ebenfalls unabhängig davon, ob es sich um pigmentierte oder um transparente KTL-Überzugsmittel handelt, 10 20 beispielsweise auch im sogenannten Zweikomponentenverfahren hergestellt werden. Der erfindungswesentliche Zusatz an Sulfonsäuresalz kann dabei wie nachstehend erläutert erfolgen. 25 Bei den zweikomponentigen KTL-Materialien, die zur Herstellung der 15 erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmittel verwendet werden können, handelt es sich um a) eine Bindemittelkomponente in Form einer lösemittelfreien oder 30 lösemittelarmen, wäßrigen, KTL-Bindemittel und gegebenenfalls Vernetzer enthaltenden Dispersion (KTL-Dispersion) und b) eine separate Pigment- und/oder Katalysatorpaste. Im Falle deckend pigmentierter KTL-Überzugsmittel wird eine 20 deckende Pigmente enthaltende Pigmentpaste b) verwendet. Im Falle transparenter 35 KTL-Überzugsmittel kann eine transparente Pigmente enthaltende Pigmentpaste b) verwendet werden. Dabei kann die Komponente a) und/oder die Komponente b) Sulfonsäuresalz enthalten. 40 25 Bevorzugt handelt es sich bei den zweikomponentigen KTL-Materialien um a) eine Bindemittelkomponente in Form einer lösemittelfreien oder lösemittelarmen, wäßrigen, KTL-Bindemittel und gegebenenfalls Vernetzer enthaltenden Dispersion 45 (KTL-Dispersion) und b1) eine separate Pigmentpaste und/oder b2) eine separate Sulfonsäuresalz enthaltende Katalysatorpaste oder b3) eine separate Sulfonsäuresalz 30 enthaltende Katalysatorpräparation. Im Falle deckend pigmentierter KTL-

Überzugsmittel wird eine deckende Pigmente enthaltende Pigmentpaste b1)

5	
J	

verwendet. Im Falle transparenter KTL-Überzugsmittel kann eine transparente Pigmente enthaltende Pigmentpaste bl) verwendet werden. Wird eine Pigmentpaste 10 b1) verwendet, kann diese den Sulfonsäuresalzkatalysator enthalten, eine Katalysatorpaste b2) oder Katalysatorpräparation b3) ist dann nicht notwendig. Enthält 5 die Pigmentpaste b1) keinen Sulfonsäuresalzkatalysator oder erfolgt die Herstellung der KTL-Überzugsmittel ohne Verwendung einer Pigmentpaste b1), wird eine 15 Katalysatorpaste b2) oder bevorzugt eine Katalysatorpräparation b3) verwendet. Das Verdünnen der Komponenten a) und b) bzw. a) und b1) und/oder b2) oder b3) 10 mit Wasser oder mit durch KTL-Abscheidung an Festkörper verarmtem KTL-20 Badinhalt erfolgt bevorzugt separat, beispielsweise durch separate aber parallele Zudosierung zum Wasser (Ersterstellung eines KTL-Bades) oder an Festkörper verarmten KTL-Bad (Festkörperkompensation). 25 15 Die Pigmentpasten b1) können die Sulfonsäuresalze enthalten oder frei davon sein. Pigmentpasten b1) können hergestellt werden durch Dispergieren der Pigmente und Füllstoffe und gegebenenfalls der Sulfonsäuresalze in KTL-Bindemitteln, bevorzugt in 30 KTL-Pastenharzen. Solche Harze sind dem Fachmann geläufig. Beispiele für in KTL-Bädern verwendbare Pastenharze sind in der EP-A-0 183 025 und in der EP-A-0 469 20 497 beschrieben. 35 Katalysatorpasten b2) körmen beispielsweise hergestellt werden durch Vormischen, beispielsweise Vordispergieren geeigneter Metall- oder Organometallverbindungen mit Sulfonsäure in Gegenwart von organischem Lösemittel und/oder Wasser, und 40 25 anschließendes Dispergieren und gegebenenfalls Vermahlen der erhaltenen Mischung mit KTL-Bindemittel, bevorzugt mit KTL-Pastenharz und Wasser. 45 Bei der Katalysatorprāparation b3) kann es sich um eine feinteilige Suspension, beispielsweise eine kolloidale oder echte Lösung handeln, im einfachsten Fall handelt 30 es sich um eine wäßrige Lösung des Metallsulfonsäuresalzes oder Organometallsulfonsäuresalzes. 50

Aus den erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmitteln können KTL-Überzugsschichten in üblicher Weise auf elektrisch leitfähigen, beispielsweise elektrisch leitfähigen oder leitfähig gemachten, beispielsweise durch Metallisierung elektrisch leitfähig gemachten Kunststoffsubstraten oder insbesondere metallischen Substraten kathodisch abgeschieden werden. Die Erfindung betrifft daher auch das Verfahren zur kathodischen Abscheidung der erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmittel auf derartigen Substraten.

Als metallische Substrate können Teile aus sämtlichen üblichen Metallen, beispielsweise die in der Automobilindustrie üblichen Metallteile, insbesondere Automobilkarossen und deren Teile eingesetzt werden. Beispiele sind Bauteile aus Aluminium, Magnesium oder deren Legierungen und insbesondere Stahl, z.B. unverzinkt oder mit Reinzink, Zink-Nickel-Legierung oder Zink-Eisen-Legierung verzinkt. Die Metallsubstrate können in üblicher Weise phosphatiert und passiviert sein. Der Korrosionsschutz von aus den erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmitteln beispielsweise auf Stahl abgeschiedenen Grundierungen ist auch auf Blankstahl oder auf lediglich phosphatiertem, nicht passiviertem Stahl hervorragend. Die verschiedenen Substrate können gemeinschaftlich an einem Werkstück vorhanden sein (Gemischtbauweise). Ebenso können bereits teilweise oder vollständig vorbeschichtete Metallteile oder Kunststoffteile an dem Werkstück vorhanden sein, die das erfindungsgemäße Verfahren beispielsweise unverändert durchlaufen, d.h. auf deren Oberfläche während des erfindungsgemäßen Verfahrens insbesondere keine KTL-Überzugsschicht abgeschieden wird.

Nach der Beschichtung mit dem erfindungsgemäßen KTL-Überzugsmittel wird der Überzug durch Einbrennen beispielsweise in direkt und/oder indirekt befeuerten Einbrennöfen vernetzt z.B. bei Objekttemperaturen von 130 bis 200°C. Handelt es sich beispielsweise um eine KTL-Grundierung, können weitere Folgeschichten aufgebracht werden.

Die erfindungsgemäßen KTL-Bäder sind bleifrei und zeigen auch bei Scherbelastung keine oder nur äußerst geringe Sedimentationserscheinungen.

Beispiel 1 (Herstellung von Wismuthydroxycarbonsäuresalzen):

10

15

Deionisiertes Wasser und Hydroxycarbonsäure werden vorgelegt und auf 70°C erwärmt. Unter Rühren wird handelsübliches Wismutoxid (Bi₂O₃) portionsweise zugegeben. Nach weiteren 6 Stunden Rühren bei 70°C wird der Ansatz auf ca. 20°C gekühlt und 12 Stunden ohne Rühren belassen. Schließlich wird der Niederschlag abfiltriert, mit wenig Wasser und Ethanol gewaschen und bei einer Temperatur von 40 bis 60°C getrocknet.

20

Folgende Salze werden unter Verwendung der angegebenen Mengenanteile hergestellt:

Wismutlactat:

25

466 Teile (1 Mol) Wismutoxid + 901 Teile (7 Mol) Milchsäure 70 % in Wasser

15

20

25

10

5

Wismutdimethylolpropionat:

30

466 Teile (1 Mol) Wismutoxid + 938 Teile (7 Mol) Dimethylolpropionsaure + 2154 Teile Wasser

35

Beispiel 2 (Herstellung von Wismutmethansulfonat):

40

Eine Mischung aus 296 g deionisierten Wassers und 576 g (6 mol) Methansulfonsäure wird vorgelegt und auf 80°C erwärmt. Unter Rühren werden 466 g (1 mol) handelsübliches Wismutoxid (Bi₂O₃) portionsweise zugegeben. Nach 3 Stunden entsteht eine getrübte Flüssigkeit, die bei Verdünnen mit 5400 g deionisiertem Wasser eine opaleszierende Lösung ergibt. Nach Eindampfen der Lösung verbleibt Wismutmethansulfonat.

45

50

Beispiel 3 (Herstellung von KTL-Dispersionen)

30

 a) 832 Teile des Monocarbonats eines Epoxidharzes auf der Basis von Bisphenol A (Handelsprodukt Epikote 828) werden mit 830 Teilen eines handelsüblichen

5 11 Polycaprolactonpolyols (Handeisprodukt CAPA 205) und 712 Teilen Diglykoldimethylether gemischt und bei 70 bis 140°C mit ungefähr 0,3 % BF3-Etherat zur Reaktion gebracht bis eine Epoxidzahl von 0 erreicht wird. Zu 10 diesem Produkt werden bei 40 bis 80°C in Gegenwart von 0,3 % Zn-Acetylacetonat als Katalysator 307 Teile eines Umsetzungsproduktes aus 174 5 Teilen Toluylendiisocyanat und 137 Teilen 2-Ethylhexanol unter Zugabe von 0,3 15 % Benzyltrimethylammoniumhydroxid gegeben. Es wird bis zu einem NCO-Wert von ca. 0 umgesetzt und dann mit Diglykoldimethylether auf einen Festkörpergehalt von 70 Gew.-% eingestellt. 10 20 Zu 1759 Teilen eines Biscarbonats eines Epoxidharzes auf der Basis von Bisphenoi A (Handelsprodukt Epikote 1001) werden bei 60 bis 80°C 618 Telle eines Umsetzungsproduktes aus 348 Teilen Toluylendiisocyanat und 274 Teilen 25 2-Ethylhexanol langsam zugegeben unter Zugabe von 0,3 % Benzyltrimethylammoniumhydroxid. Die Reaktion wird bis zu einem NCO-Wert 15 von ca. 0 fortgesetzt. 30 Zu 860 Teilen Bishexamethylentriamin gelöst in 2315 Teilen Methoxypropanol werden bei einer Temperatur von 20 bis 40°C 622 Teile des Umsetzungsproduktes aus 137 Teilen 2-Ethylhexanol mit 174 Teilen 20 Toluylendiisocyanat unter Benzyltrimethylammoniumhydroxid-Katalyse (0,3 %) 35 zugegeben und bis zu einem NCO-Gehalt von ungefähr 0 umgesetzt. Dann werden 4737 Teile des Umsetzungsproduktes b) und 3246 Teile des Reaktionsproduktes a) (jeweils 70 % in Diglykoldimethylether) zugegeben und 40 bei 60 bis 90°C zur Reaktion gebracht. Bei einer Aminzahl von ca. 32 mg 25 KOH/g wird die Reaktion beendet. Das entstehende Produkt wird im Vakuum auf einen Festkörper von ca. 85 % abdestilliert. 45 dl) Es wird mit 30 mmol Ameisensäure/100 g Harz neutralisiert. Danach wird auf 70°C erhitzt und innerhalb von zwei Stunden Wismutlactat (aus Beispiel 1) unter 30 Rühren portionsweise in einer solchen Menge zugegeben, daß 1,5 Gew.-% 50

55

Wismut, bezogen auf Feststoffgehalt im Ansatz vorhanden sind. Anschließend

5		12
		wird noch 6 Stunden bei 60 bis 70°C gerührt. Nach Abkühlen wird mit
		deionisiertem Wasser in eine Dispersion mit einem Festkörper von 40 Gew%
10		überführt.
	5	d2) Es wird wie unter d1) beschrieben gearbeitet mit dem Unterschied, daß anstelle
15		von Wismutlactat Wismutmethansulfonat (aus Beispiel 2) verwendet wird.
		Beispiel 4 (Herstellung einer Pigmentpaste)
20	10	Zu 223 Teilen des Pastenharzes nach EP-A-0 469 497 A1 Beispiel 1 (55 %) werden
		unter einem schnellaufenden Rührwerk 15 Teile Essigsäure (50 %), 30 Teile eines
		handelsüblichen Netzmittels (50 %) und 374 Teile deionisiertes Wasser gegeben.
25		Dazu werden 5 Teile Ruß, 5 Teile pyrogene Kieselsäure und 560 Teile Titandioxid
	15	gegeben. Mit deionisiertem Wasser wird auf ca. 50 % Festkörper eingestellt und auf
		einer Perlmühle vermahlen. Es entsteht eine stabile Pigmentpaste.
30		Beispiel 5 (Herstellung eines wismuthaltigen KTL-Bades, Vergleich)
	20	Zu 815,5 Teilen der Dispersion aus Beispiel 3 d1) werden 4,5 Teile Ameisensäure
35		(50 %) und 1760 Teile deionisiertes Wasser gegeben. Unter gutem Rühren werden
		420 Teile Pigmentpaste nach Beispiel 4 zugesetzt. Das erhaltene KTL-Bad wird durc
		ein zuvor gewogenes Sieb mit 30 µm Maschenweite gegossen. Nach Trocknen des
40		Siebs wird durch Zurückwiegen der Siebrückstand des KTL-Bades bestimmt. Er
	25	beträgt unter 10 mg/l KTL-Bad. Das KTL-Bad wird einer Scherbelastung
		unterworfen, indem es abgedeckt 48 h unter Verwendung eines Magnetrührers
_		(teflonbeschichtetes Magnetrührstäbchen) gerührt wird. Anschließend wird der
15		Siebrückstand des KTL-Bades erneut bestimmt: 83 mg/l KTL-Bad.
	30	Beispiel 6 (Herstellung eines wismuthaltigen KTL-Bades, erfindungsgemäß)
50		Zu 815,5 Teilen der Dispersion aus Beispiel 3 d2) werden 4,5 Teile Ameisensäure

(50 %) und 1760 Teile deionisiertes Wasser gegeben. Unter gutem Rühren werden 420 Teile Pigmentpaste nach Beispiel 4 zugesetzt. Der Siebrückstand vor und nach Scherbelastung wird analog wie in Beispiel 5 bestimmt. Er beträgt sowohl vor als auch nach der Scherbelastung unter 10 mg/l KTL-Bad.

Claims

10

15

Patentansprüche:

5

10

15

20

1. Wäßrige, bleifreie kathodisch abscheidbare (KTL)-Überzugsmittel, die Bindemittel, sowie gegebenenfalls Vernetzer, Pigmente und/oder lackübliche Additive enthalten, dadurch gekennzeichnet, daß sie ein oder mehrere Sulfonsäuresalze der Metalle Vanadin, Mangan, Eisen, Zink, Zirkon, Silber, Zinn, Lanthan, Cer und/oder Wismut und/oder von Organometallverbindungen in einer Gesamtmenge von 0,2 bis 2 Gew.-%, berechnet als Metall und bezogen auf den Harzfestkörper, enthalten.

20

25

KTL-Überzugsmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie ein oder mehrere Sulfonsäuresalze von Organometallverbindungen der Metalle Vanadin, Mangan, Eisen, Zink, Zirkon, Silber, Zinn, Lanthan, Cer und/oder Wismut enthalten.

30

 KTL-Überzugsmittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie ein oder mehrere Sulfonsäuresalze von Organometallverbindungen des Zinns enthalten.

35

4. Verfahren zur Herstellung der KTL-Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man die Sulfonsäuresalze gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 in ein KTL-Überzugsmittel oder in eine wäßrige Dispersion des KTL-Bindemittels einarbeitet und letztere in üblicher Weise zu einem KTL-Überzugsmittel verarbeitet.

40

30

25

Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man die Sulfonsäuresalze in Form einer Pigmente und/oder Füllstoffe, sowie KTL-Bindemittel und/oder Pastenharz enthaltenden Pigmentpaste, in Form einer KTL-Bindemittel oder Pastenharz enthaltenden Katalysatorpaste oder in Form einer aus einer Suspension oder Lösung bestehenden Katalysatorpräparation einarbeitet.

50

5			15
10	5	6.	Verfahren zur kathodischen Tauchlackierung durch Schalten eines in ein Tauchbad eingebrachtes Substrat mit elektrisch leitender Oberfläche als Kathode, dadurch gekennzeichnet, daß man als Tauchbad ein KTL-Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3 einsetzt.
15		7.	Verwendung der KTL-Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur kathodischen Tauchlackierung.
20	10	8.	Verwendung der KTL-Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung von Grundierungsschichten durch kathodische Tauchlackierung von Substraten mit elektrisch leitfähigen Oberflächen.
25	15	9.	Verwendung nach Anspruch 7 oder 8 bei der Lackierung von Kraftfahrzeugen oder deren Teilen.
30		10.	Substrat mit einer Lackierung, erhalten nach dem Verfahren von Anspruch 6.
35			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

rs. rtional Application No PCT/EP 00/01434

a classifi IPC 7	ICATION OF SUBJECT MATTER C09D5/44		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	on and IPC	
A. FIELDS S			1 1 2
Minimum coo IPC 7	communical searched (classification system followed by classification COPD CORG	symbols)	
	on searched other than minimum documentation to the extent that sux		arched
EPO-Int	ala base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms used)	
C, DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
X	WO 95 04093 A (ELF ATOCHEM NORTH INC.) 9 February 1995 (1995-02-09 page 18, line 10-12 page 45, line 20 -page 46, line 9)	1-10
A	US 4 286 073 A (CHARLES G. COE) 25 August 1981 (1981-08-25)		
			·
Ful	other documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	i in annex.
'A' docum cons 'E' earlier filing 'L' docum which citati 'O' docum cons 'P' docum later	nent which may those doubts on priority claim(s) or in the doubts of motion of the publication data of another on or other special reason (as specified) ment reterring to an oral disclosure, use, exhibition or means ment published prior to the international filing date but than the priority date claimed eactual completion of the international search	T' later document published after the int or priority date and not in conflict will ched to understand the principle or invention 'X' document of particular relevance; the cannot be considered novel or carnumators an investive step when the discussion of particular relevance; the cannot be considered to involve an investive and document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indexent the combination being down in the art. '&' document member of the same pater Date of mailing of the international at 01/08/2000	and a special control of the considered to considered to coursent is taken alone claimed invention more other such documents to such a course other such documents to a course other such documents to a person sidled at family
	25 July 2000	01/08/2000	
Name and	d mailing address of the ISA Riuropeen Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, T.x. 31 851 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Girard, Y	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

in ational Application No PCT/EP 00/01434

			PCI/EP 00/01434			
Patent occument cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
WO 9504093	Α	09-02-1995	US	5718817 A	17-02-1998	
			AT	177441 T	15-03-1999	
			ΑU	678598 B	05-06-1997	
			AU	7550394 A	28-02-1999	
			BR	9405534 A	08-09-1999	
	-		CN	1113082 A,B	06-12-1995	
		·	CN	1229825 A	29-09-1999	
			DE	69417005 D	15-04-1999	
		v #	DE	69417005 T	01-07-1999	
			EP	0665854 A	09-08-1999	
			ES	2128580 T	16-05-1999	
			GR	3029648 T	30-06-1999	
			JP	8502551 T	19-03-1996	
			US	5902871 A	11-05-1999	
			US	6028128 A	22-02-2000	
			US	6042893 A	28-03-2 00 0	
			US	5859165 A	12-01-1999	
			US	5880178 A	09-03-1999	
			US	5910373 A	08-06-1999	
			US	6001900 A	14-12-1999	
US 4286073	Α	25-08-1981	CA	1171192 A	17-07-1984	
			DE	3173113 D	16-01-1986	
			ΕP	0045090 A	03-02-1982	
		-	JP	1298951 C	31-01-1986	
			JP	57042714 A	10-03-1982	
			JP	60019932 B	18-05-1985	
			JP	1407930 C	27-10-1987	
			JP	60063220 A	11-04-1985	
			JP	62016205 B	11-04-1987	
			MX	158961 A	04-04-1989	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In utionales Aktenzeichen PCT/EP 00/01434

A KLASSIFI IPK 7	ZIERUNG DES ANNELDUNGSGEGENSTANDES CO9D5/44		
•			
Nach der Inte	mationalen Patentikassilikation (IPK) oder nach der nationalen Klassitika	tion und der IPK	
B. RECHERO	CHIERTE GEBIETE or Mindesmrüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)		
IPK 7	C09D C08G		
		California	all co
Recherchiert	e aber richt zum Mindestprülstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit	diase unter die lecherchenen Gewele i	The I
Während der	internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name	der Datenbank und evtl. verwendete S	uchbegiiffe)
FPO-Int			·
2, 5	,		
	·		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	Retracte kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe de	TIN Sedacia Rollinies Cost, Teas	
χ	WO 95 04093 A (ELF ATOCHEM NORTH AF INC.) 9. Februar 1995 (1995-02-09) Seite 18, Zeile 10-12 Seite 45, Zeile 20 -Seite 46, Zeile		1-10
A	US 4 286 073 A (CHARLES G. COE) 25. August 1981 (1981-08-25)		
		•	
	• .		
Ì	• .		
	·		
İ		i.	
			·
			<u>.</u>
l we	sitere Veröffentlichungen sind der Fontsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentitamilie	
* Besonute *A* Veröfi aber *E* ältere Arm *1.* Veröfi sche and suss *O* Verö eine *P* Veröfi den	treitmen rere Kategonen von angegebenen Veröffentlichungen : ferslichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, richt als besonders bedeutsam anzusehen ist s Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen teldedatum veröffentlicht worden ist ferslichung, die geeignet ist, einen Prioritälsenspruch zweifehalt er- sienen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer einen im Recherchenbenicht genernten Veröffentlichung betegt werden einen im Recherchenbenicht genernten Veröffentlichung betegt werden oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie gelücht) ffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung. Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezeitt flentlichung, die vor dem Internationalen Ammeldedatum, aber nach jebeanspruchten Prioritätedatum veröffentlicht worden ist	Spätere Veröffentschung, die nach der oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung mich tosistiert, sondern in Erfindung zugnundeliegendem Prinzip Tende angegeben ist KY Veröffentlichung von besonderer Bed kann allein aufgrund dieser Veröffent erfinderischer Tälloted berufhand bet	ur zum Versätrichte des der soder der ihr zugnundeliegenden eutung: die beenspruchte Erfindung zichtung nicht als neu oder auf rachtet werden eutung: die beanspruchte Erfindung gloeit berunend betrachtel int einer oder metheren enderen in Verbindung gebracht wird und n naheliegend ist en Patentfamilie ist.
Dearn de	se Abschlusses der Internationalen Recherche	MOSSICIOSCHICH CASH IN FOLLOWING 1	
	25. Juli 2000	01/08/2000	
Name un	id Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevolimächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NI. – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni. Pax: (+31-70) 340–3018	Girard, Y	

Forntiatt PCY/ISA/210 (Batt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentramilie genören

In Jonales Aktenzeichen
PCT/EP 00/01434

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
WO 9504093	A	09-02-1995	US AT AU	5718817 A 177441 T 678598 B	17-02-1998 15-03-1999 05-06-1997	
			AU Br	7550394 A 9405534 A	28-02-1995 08-09-1999	
			CN CN	1113082 A,B 1229825 A	06-12-1995 29-09-1999	
			DE DE	69417005 D 69417005 T	15-04-1999 01-07-1999	
			EP ES	0665854 A 2128580 T	09-08-1995 16-05-1999	
			GR JP	3029648 T 8502551 T	30-06-1999 19-03-1996	
			US US	5902871 A 6028128 A	11-05-1999 22-02 -200 0	
			US US	6042893 A 5859165 A	28-03-2000 12-01-1999	
			US US	5880178 A 5910373 A	09-03-1999 08-06-1999	
US 4286073		25 00 1003	US	6001900 A	14-12-1999	
US 4200U/S	А	25-08-1981	CA DE EP	1171192 A 3173113 D 0045090 A	17-07-1984 16-01-1986 03-02-1982	
			JP JP	1298951 C 57042714 A	31-01-1986 10-03-1982	
			JP JP	60019932 B 1407930 C	18-05-1985 27-10-1987	
			JP JP	60063220 A 62016205 B	11-04-1985 11-04-1987	
			MX	158961 A	04-04-1989	